3 November 2003

SciFinder

Page: 🙈 (

Bibli graphic Informati n

Separation of dichl r b nzen isom rs. (Hodogaya Chemical Co., Ltd., Japan). Jpn. Kokai Tokkyo Koho (1983), 3 pp. CODEN: JKXXAF JP 58174333 A2 19831013 Showa. Patent written in Japanese. Application: JP 82-57306 19820408. CAN 100:67971 AN 1984:67971 CAPLUS (Copyright 2003 ACS on SciFinder (R))

Patent Family Information

<u>Kind</u>	<u>Date</u>	Application
<u>Date</u>		
A2 19820408	19831013	JP
	Date A2	<u>Date</u> A2 19831013

JP 1982-57306 19820408

Abstract

Extractive distn. of a mixt. of 1,3- and 1,4-Cl2C6H4 with anilines RnC6H5-nNR1R2 (R = Me, Et, Cl, MeO; n = 0-2; R1, R2 = H, Me, Et) as the extn. solvents gave 1,3-Cl2C6H4. Recovery of the solvent from the ext. gave 1,4-Cl2C6H4.

(9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58-174333

①Int. Cl.³ C 07 C 17/38 25/08 識別記号

庁内整理番号 7375—4H 7248—4H **43**公開 昭和58年(1983)10月13日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

60ジクロロベンゼン異性体の分離方法

②特

頭 昭57-57306

@出

願 昭57(1982)4月8日

⑦発 明 者 神保進

東京都北区王子 6 丁目 2 番30号 保土ケ谷化学工業株式会社中央 研究所内

@発 明 者 伊藤雅美

東京都北区王子6丁目2番30号

保土ヶ谷化学工業株式会社中央 研究所内

⑩発 明 者 平出博昭

東京都北区王子6丁目2番30号保土ケ谷化学工業株式会社中央

研究所内

切出 願 人 保土谷化学工業株式会社

東京都港区虎ノ門1丁目4番2

号

明 細 告

1. 発明の名称

ジタロロペンゼン異性体の分離方法

2.特許請求の範囲

1.3 ージタロロベンセンおよび 1.4 ージタロロベンセンを含む混合物から、抽出格別として一般 式



(文中、RinkよびRiは同一でも異なつていてもよく、水常原子、メテル基またはエテル基を示し、Aはハロゲン原子、メテル基、エテル基またはメトキル基を示し、aは0~2の整数である)で扱わされるアニリン静海体から遺ばれた一種以上を扱加して抽出高質を行ないも5~ジタロロベンを放加して抽出高質を行ないも5~ジタロロベンを放抽出溶剤から無質分離することを特徴とするジタ

□ □ ペンセン 異性体の分離方法。

5.発明の詳細な説明

本発明は特定の格別を用いる抽出蒸留方法によ つてジタロロベンゼン異性体混合物の中で極めて 分離が困難な 1.3 一体と 1.4 一異性体とをそれぞれ高純度で効率よく分離する方法に関する。

最近の分離方法として抽出蒸留方法が知られているが、その例として 開朗 5 0 - 1 9 7 2 2 号

持開昭58-174333 (2) (丈中、 Riおよび Riは同一でも長なつていてもよ

がある。この方法は低加密剤として簡単率が20 より大きく、かつ忍佐子能率が30ダバイより大 きい中性価性有機溶剤を用いているが、この溶剤 は毒性の点で無点のあるものがある。また 間昭 5 4 - 1 6 0 5 2 2 号では、スルホラン、デシル アルコール、オルソクレソール。メタタレソール またはパラクレゾールを用いて抽出蒸賞を行う方 法が開示されている。しかしながらこれらの専制 は相対悪発係数すなわち比揮発度、臭気および取 扱上に難点がある。

本発明者等はこれらの離点を克服すべく供金検 前の結果、しるージクロロベンセンとしょージョ ロロベンゼンとを分離するのに有効な抽出悪智の 森加藤削を見い出し本発明を完成した。

すなわち本発明は、15-ジタロロベンセンお よび14ージクロロベンゼンも含む混合物から、 一般式

ン等を挙げるととができる。

本発明方法は飲抽出碁解を用いることにより 1、5 - 体と 1、4 - 体の比搾発度を高くすることが できるため、両者の分離が振めて容易となる。従 つて両異性体をそれぞれり9%を越える高純度で 単離することを可能にした。このことは次に示す 本発明方法の抽出器別を抵加した場合の資品性体 の比揮発度値から明らかである。

1、5 - 体と 1.4 - ジクロロペンセンの 両具性体 を毎量含む混合物に、鉄抽出溶剤を最加(溶剤/ ジクロロベンゼンのモル比は4に設定)して、 9 5 無H #の 被圧下で比ע発度を測定した給果を次 に示す。

<	•	水	*		7	•	*	7	•	#	¥	t	(1	x	7	~	*	Ł	示	L	
A	往	^	•	y	ע	厚	7		¥	7	æ	*		×	7		#	Ż	t	红	×
۲	*	v	*	ŧ	示	L		8	12	0	~	2	တ	•	数	で	b	8)	で	#
b	ŧ	ħ	5	7	=	IJ	×	#	4	*	ታ	5	8	ΙŹ	n	t	_	=	以	Ŀ	Ł
15	70	L	τ	抽	做	*	•	ŧ	Ħ	な	ζ,	1,	5	-	IJ	9	ø	•	~	v	¥
×	ŧ	Ð		L	•	太	ι.	で	1,	4	-	ŋ	9	0		~	v	¥	×	ŧ	H
抽	出	搭	刷	ታ	5	黨	•	Ð		+	5	ح	Ł	ŧ	49	•	Ł	Ŧ	8	ŋ	,
•	9	~	×	Ł	y	Ą	性	#	၈	ቃ		方	法	ĸ	95	t	ಕ	•			
	*	発	明	方	法	K	æ	ζ,	τ	甩	۲,	る	抽	쌢	#	酮	တ	7	_	IJ	v
•	#	体	٤	L	τ	iż		例	Ł	iZ	7	_	ij	×		N	-	,	7	~	7
=	Ų	×	•	N,	N	-	ŋ	¢	7	r	7	=	ŋ	v		N	_	¥	+	~	7

ニリン、 N,N ージエチルアニリン、 2 ーメチルア エリン、 5 ーメテルアニリン、 4 ーメテルアニリ ン、 2 ーエテルアエリン、 4 ーエテルアエリン、 23ージメテルアデリン、25ージメテルアニリ ン、24-リメチルアニリン、2-メトキシアニ リン、 4 ーメトキシアニリン、 2 ークロルアニリ ンおよび 5 ークロルアニリン、 4 ーメテルー 2 ー エテルアエリン、 2 ーメテルー 4 ーエテルアニリ

春 剣	1,5 - および 1,4 - ジタロロベンゼン の 比得発度
アニリン	1.14
N-メチルアニリン	1.15
N.N - ジメテルアニリン	1.11
N - エチルアニリン	1.15
N,N-ジェチルアニリン	1.09
2-メチルアユリン	1.1 5
5-メナルアユリン	1.12
4-メテルアニリン	£1 6
2-エテルアニリン	114
4-エテルアニリン	112
25-ジメナルアニリン	1.15
25・ジメチルアニリン	114
24-ジメチルアニリン	1.16
2-メトキシアニリン	114
4-メトキシアニリン	111
2-クロロアニリン	1.08
3-クロロアニリン	1.08

N-エチルアニリン	1.1 5
N,N-ジェチルアニリン	1.09
2-メチルアユリン	1.1 5
5-メナルアユリン	1.1 2
4-メテルアニリン	116
2-エチルアニリン	114
4-エチルアニリン	112
25-ジメチルアニリン	115
25-ジメナルアニリン	114
24-ジメチルアニリン	1.16
2-メトャシアニリン	114
4-メトキシアニリン	111
2-9007=92	1.08
5-クロロアニリン	1.08

本発明で用いる抽出番割の量は13-体および
1、4-ジクロロベンゼンの混合物に対して任意の
割合で選ぶことができるが、器割の性質および推 出薬価装置効率により決められ、本発明方法を経 済的に実施するためには好ましくは1~4モ~比 である。

抽出業者の級の試圧度は、特に制限はされないが大気圧下で実施した場合、比得発度の低下、移制の安定性および経済性などに影響を与えるため 試圧下で行なうのが好ましい。

本発明の方法は、先ずしるージタロロベンゼンを分離する通常の抽出高値と、次いで抽出都削からしょージタロロベンゼンを分離する一般的な悪質工程とからなる。この実施整様の1例を末尾の振行四面によつて説明する。

充填物としてポールリングを充填した直径 150mm、高さ5mの抽出蒸留塔①に経路②より、5ージタロロベンセンと、4ージタロロベンゼンの両具性体を含む混合物を供給し、塔頂の経路②から飲油出帯網を供給する。抽出分離された、5ージ

タロロベンゼンの意気は経路①を通り、コンデンサー⑥で萎縮され、その一部は遺液比 2 5 で経路 ⑥を通り塔頂へ避流される。残りの一部は経路⑦ より高純度の製品 1,5 - ジクロロベンゼンとして取り出される。

塔底液の組成は殆んどが数抽出容別としるージ タロロベンセンから成つている。そして悪食塔① はリポイラー®で加熱されている。

塔底液は経路®を経て、充填物としてポールリングを充填した直径 7.5 mm、高さ 3 m の 薫像塔 (3) へ供給される。

純皮 9 8 %以上の 1. 4 ー ジクロロベンゼン蒸気は経路 (3 を通り、コンデンサー (3 で級雑され、選能比 5 でその一部は塔頂へ選旋される。残りの一部は経路 (3 より高純皮の製品 1. 4 ー ジクロロベンゼンとして取り出される。との蒸留に必要な熱量はリポイラー (3 によつて供給される。

塔底液は殆んどが数抽出移剤から成つており、 経路値を通して循環使用され、一部追加用の新しい数抽出移剤と共に①より抽出蒸電塔①へ供給さ

ns.

以下実施例をあげて説明する。

上述(宋尾に示した図面)の装置を用いて、
1,5 - 体と 1,4 - 体の等量混合物からなる ジタロペンセンを 1 2 短/時の液量で、抽出溶剤の 4 - メテルアニリンを 3 5 短/時の液量で塔頂から抽出 無智塔に供給し、液圧度 9 6 mm H P 、 量能比 5 0 で抽出 無智し、純皮 9 2 0 %の 1,5 - ジタロロペンセンを単能した。

本庭故は次の薫智塔で、被圧度96mH≥、 環境 比10で薫智し、純度995%の14ージタロロベンゼンを得た。なおこの薫智 写直液は純4ーメテルアニリンで抽出蒸留に循環使用した。

4.図面の簡単な説明

図中①は抽出蒸音塔を、砂は蒸音塔を示す。

保土谷化学工费 式会社

